# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-226824

(43) Date of publication of application: 11.09.1989

(51)Int.Cl.

A61K 35/78 A61K 31/35 A61K 31/70 C07D311/36 C07H 15/256 C07H 17/07

(21)Application number: 63-055803

(71)Applicant: OTA ISAN:KK

(22)Date of filing:

08.03.1988

(72)Inventor: SHINPO YUUJIROU

YAMAZAKI RITSU

NOHARA TOSHIHIRO KANESHIRO YORIHIDE

**NAKAJIMA KAJIRO** 

**ITO HIROSHI** 

## (54) METABOLIC PROMOTER FOR UREA NITROGEN

## (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject promoter effective in preventing or ameliorating renal function disorder, especially alcoholic urea nitrogen cacochymia, by using a flavonoid, saponin or their glycoside existing in a plant of family Legminaceae.

CONSTITUTION: The objective agent contains at least one kind of compound selected from a flavonoid separated from a plant of family Legminaceae (e.g. arrowroot or mung bean), e.g. the isoflavonoid of formula I (R1WR6 are H, OH, OCH3, glucose, O-glucose or O-glucose xylose), a saponin, e.g. triterpenoidal saponin of formula II (R7 and R8 are H, CH3 or CH2OH) or their glycosides, as an active component. The compound of formula I is e.g. isolidone or genistein and the compound of formula II is e.g. 3-0-{α-L-rhamnopyranosyl(1→2)-

 $\beta$ -D- galactopyranosyl(1→2)- $\beta$ -glucuronopyranosyl}-soyasapogenol B.

# ◎公開特許公報(A) 平1-226824

®Int. CL.	識別記号	厅内聚理番号	@公開	平成1年(1989)9月11日
A 61 K 35/7 31/3 31/7	§ ADD	8413-4C 7375-4C		
31/7	ă ACV	7431-4C※ 審查請求	未請求	請求項の数 7 (全6頁)

会発明の名称 尿素窒素代謝改善剤

②特 顕 昭63-55803

②出 願 昭63(1988)3月8日

特許法第30条第 1 項適用 昭和62年10月15日 日本生薬学会主催の第34回年会議演要旨集に文書にて 発表

医坡県稲墩部阿見町字阿見3575-4 勇次郎 新甫 ②発 明 茨城県取手市西2丁目2番 G-706 律 **②発** 明 者 113 熊本県熊本市長嶺町2861-27 仓発 明 野 頌 稔 者 熊本県熊本市白山1-6-54 白山宿舎3-5号 @発 明 英 姟 顺 者 鉈 東京都板縮区中台3-27 H-1608 嘉 次 郎 明 中島 老 @発 千葉県市川市真閣3-12-13 明 耆 F 稟 ②発 ·東京都文京区千石2丁目3番2号 株式会社太田胃散 100 **创出** 弁理士 砂川 3代 理 五郎 一人

## 明和数

## 1. 発明の名跡

最終頁に続く

尿森坚素代謝改善剂

## 2. 特許資求の範囲

- (1)マノ科植物の含有するフラギノイド、サギニン又 はそれらの配偶体からなる群から遊ばれた少なくとも一 つを有効成分として含有する尿薬窒果代謝政治剤。
- (2) フラボノイド、サポニン又はそれらの配類体が高 植物に含有されているものである特許調求の範囲第1項 記載の尿素證素代準改善剤。
- (3) フラボノイド又はその配額体が一般式(1)

式中、R1、R2、R3、R4、R5。R6は同一又は 異なって、H、OH、OMe、グルコース、Oーグルコ ース、Oーグルコースキシロースを意味する。で示され る化合物である特許請求の範囲第1または2項記載の保 落塗漢代謝な香剤。

(4) フラボノイドがイソリドン、ゲエスタイン、テクトリジン、カッカリドン、カッカチン、カッカライド、ダイゼィン、ダイジン、ブエラリン、PG-1、PG-

3、フェルモノネチンなるインフラボン類である特許部 求の範囲第3項記載の尿器室器代離改善剤。

式中、R7 とR8 とは同一又は異なって、H、CH3 ー、 又はCH2 OH - 過を急降する、で示されるトリテルペ ノイダルサポニン又はその配類体である特許選定の範囲 第1および第2項記載の原素窒素代謝改善剤。 ( 6) サポニンが、3-O-{α-L-ラムノビラノンル (1→2) - β-D- ボラクトピラノンル (1→2) β-D- ブルクロノビラノンル} ソーヤサポゲノール B、 3-O-{α-L-ラムノピラノンル (1→2) - β-D- ガラクトピラノンル (1→2) - β-D- ガラクトピラノンル (1→2) - β-フピラノンル (1→2) - β-シムノピラノンル (1→2) - β-シル (1→2) - β-シー テラジオールである特許が求の利用項 B 項記載の尿液を 場代別改善剤。

7) 野口的又は非経口的に投与する特許請求の範囲第1 項ないし第6項記載の疑繁望異代謝的能障害(替護能原 客)の予防改善剂。

他正体下作用(中軍医路 54 285 1974)、四十分が促進作用(配用蒸馏 5 (2) 247 1971)、アドレナリン 6 受容体運動作用(新学学報 15 218 1980)の外に、抽出版器に関するムスカリン様作用(応用薬理 5 247 1971)とパパペリン様作用(Chen.Pharm.Full 25 1792 1875)などの報告がある。又、消毒効果に関連する報告としては、爆本、福田等(Proc.Symp.fakon-Yaku 15 123 1982)(日大居総 42 (8) 587 1983)により、アルコール代謝に関し、高変中の成分でもインフラボンがアセトアルデヒドの生体内消失を促進すると云う報告がなされているに過ぎない。こうして過方での極めて広範囲な用いられ方を考慮にいれるとき、薬効の解明は援めて不充分であるといわなければならない。

## 課題と解決手段

本処別者等は、特に消活効果に着自し、基級及び葛花から得られるフラボノイド及びウボニン並びにそれらの 配稿体を含有する、それぞれの画分の値中のアルコール 及びアセトアルデヒド最への影響を検討していた所、患 外にも、骨機能障害、殊に、尿薬器薬代謝障害即ち、ア ルコール性尿素整果代期障害(試験方法は後述)を予防 もしくは改善し、かくして、腎障害に対して予防、並び に改善の効果を有していることを見出すことができた。

#### 3. 強朝の評額な説明

#### 全朝の月的

本定明はマノ科植物、耐えば、葛(Puoraria lobata Obel)、緑豆(Phaseolus Radiatus し.)より得られるフラボノイド、サポニン、及び、それらの配数体からなる部から選ばれた少なくとも一つを有効成分として含有する。 原来空裏代謝改革列に関する。

## 经来证据

語は当くから、磊報粉として和菓子の原料に用いられる外、その根及び花はそれぞれ葛根、新花と称し、幾万 処方中に配合されて泉た。特に、新根は、厚生省監解ので一般漢方処方の手引き。によれば、漢方210の処方中 の処方に配合されており、その代表的処方である葛根禹では、葛根が主張となっている。一方、葛花は消滅、所 当で 経路を解す。を目的とする葛花解園場に、僕方方角 として処方され使用されている。

形植物にはフラボノイド、特に、ダイゼイン、ゲニステイン、カッカライド等のイソフラボノイド(変数 29 757 1959] (Chem.Pharm.Bull 22 2449 1975 ) 及びサポニン、株にトリテルペノイダルケポニン (Chem. Pharm. Sm)1、粒 1293 1995 ) がその主成分として既に見出されている。正効については、先斤、解熱作用(日英用は 33 263 1941 ) 、規定作用(英誌 29 883 1959 )、

本党明者が只衆選案代謝解告の予防並びに改善効果を 見出したインフラボノイド並びによりテルベノイダルサ ポエンはそれぞれ下記、一般式(1) 及び(1) 式で示 される 化合物を含有する。

ばか、R!、R2、R3、R4、R5、R6 は、例一又は異なって、H、OH、OMe、グルコース、Oーグルコースキシロースを意味する、で示されるフラボノイド。その様なフラボノイドとしては、体に、イリソリドン、ゲニスティン、テクトリジン、カッカリドン、カッカナン、カッカライド、ダイゼイン、ダイジン、プエラリン、PG-1、PG-3、フェルセノキナンなるイソフラボンが知られており、何れも文献公知の化会物である。

即ち、天中、RI とR3 がOH高、R3 とR6 がCH3 O低、R4 とR5 が日である化合物はイリンリトンであ り、R1 とR3 とR8 がOH基、R2 とR4 とR6 が月 の化合物はゲニステインであり、R1 とR6 がOH高。 R2 がCH3 O低、R3 がOーグルコース、R4 とR5 が目の化合物はテクトリジンであり、RIがOH系、R 2 とR3 がCH3 O基、R3 がOーグルコース、R4 と R5 が月の化金物はカッカリドンであり、RLとR& と R5 がH、R2 とR6 がCH基、R3 がCH3 O基の化 合物はカッカチン、RI かOH基、RI とRB がCH3 ○越、R3 がO + グルコースーキシロース(以下、O ー gul. -xyl.と略称)、R4とR5がHなる化合 物はカッカライド、RJとR2とR4とR5がH、RJ とRE がOH基の化合物がダイゼインであり、RI とR 2 とR4 とR5 が前、RS がOーグルコース、R8 がO 日益である化合物がダイジンであり、R1 とR2 とR5 がけ、R3 とRB がOH基、RI がグルコースである化 | 含物がプエラリンであり、RI とR2 がH、R3 とR5 とR6 がOH基、R4 がグルコースの化合物はPGーで、 RI とR2 がH、R2 とR6 がOH基、R4 がグルコー ス、RS がCH3 O基の化合物はPG-3、RI とR2 とR4とR5 がH、RS がOH基、R6 がCH2 O基の 化合物はフェルモノネテンとしてそれぞれ知られている。

また、一般式(目)

## 提供公司和

これるの取分は後述する薬理試験から明らかな様に実 数的課業整常代謝機管、殊に、アルコール性の限算鑑案 代謝障害に対し予防並びに改善効果を有している。

ところで、尿媒は蛋白質の異化作用から生じた物質で あり、生体にとって寒性の高いアンモニアが無変化され る適程で生じる分解産物である。その生色媒体肝臓のミ トコンドリア内の尿素やイクルによって行われ、その後、 野級で原として提出される、即ち、哺乳動物が唯一蛋白 出来の空業の抑定に利用している有機化合物である。 血液中の尿素窒素レベルは食器、蛋白代類及び腎機能に 係わる総合的な値である。この値の変動は、負担による 強白質の多量摂取、孫政の股本症状、貧虚、特化智出血 時又、激しい運動を長期に渡って続けた際、結り、エネ ルギー派として、生体が監督や炭水化物以外に蛋白質を 動員しなければならない時、更に、脊機能に何等がの質 常を生じた場合に生起し、その際、血中尿素窒素は上昇 する。この様な中でも骨機能院衛に直接又は間接的に関 係する疾患により起こる血中尿薬窒素の上昇が最も類型 な製図であると云われている。その疾患としては、腎炎、 赞不全、宋农主、荣陆团盟、杆庆忠、高血正、郊鱼、充 血佐心疾患、桃尿病及びその他感染起帯、多くの疾患が 挙げられる、しかし、この様な状況下に起こる血中原業

NOCK ON A STATE OF THE STATE OF

式中R7 とR8 とは同一文は異なって、月、CH3 ー、 又はCH8 OH-基を意味する。で示される。とりテル ペノイダルサポニン又はその配動体としては、3-0-{α-しーラムノピラノシル({++2} - β-ローボラ クトピラノンル(1+2) - β-ローグルクロノピラノ シルシソーテサポゲノールB(式立中、R7 とRB とが CH2 OH毎を意味するもの)、3-0-{α-し-ラ ムノピラノシル(1+2) - β-ローガラクトピラノシ ル (1+2) - β-ローグルクロノピラノシル)ソファ ラジオール( 式互中、R7 がCH3 は、R8 がCH2 O 日基を意味するもの)、3-0-{α-し-ラムノピラ ノシル (1+2) - β-し-アラビノピラノシル (1+ 2) - β-0-グルクロノピラノンル)ソファラジオー ル (試員中、R7 がC 同3 甚、R8 が水電温を意味する もの)が既に文献に公知である。

空報の上昇に対して、これを予防並びに改善する機制は 今なお数少なく、例えば、後方処方配合生薬中でも大点、 が進等にその予防、改善効果が認められている(和漢医 薬学会定、76)、16 78 (891) (和速医薬学会誌、76)。 16 19 1983) にすぎず、更に、実際臨床で使用されている仮憂品中でも、これらに追喚性ある薬剤は見当らず、 これらの製造の指数法としては現在でも、多くは安静、 合配板法にスナロイド剤の適用(特に、解疾型の場合)が主派とされている、この様な状況の中で、本発明者等 による脳植物中に含まれる既知化含物フラギノイド並び にサポニンを必須有効成分とする尿素窒素代謝障害の予 約並びに改善剤に関する本発明は、今後、社会構造が高 総化傾向を示す中、質疾患を中心とする上死疾患の治療 並びに予防上標めて意養深い。

本別別の尿素窒素代酶経営の予防改造剤は、熱にイソ クラボノイド又はトリテルペノイダルウポニンを行効成 分とし、これらに固体もしくは無体の鼓楽的に受容でき を観形剤を加えたものから成っている。

投与のための列型としては、適信、耐料、維剤、乳剤、 カブセル剤、素剤、顆粒剤、麻剤(循精剤、チンキ剤、 液ニキス剤、シロップ剤などを含む)などの内限の形の 他、座塔として体内に用いてもよい。

ここで使用される国体又は液体の賦形剤としては、当

波分野で公知のものが使用される。即ち、その独つかの 具体例を列挙すると、前側その他の内膜用動木について は、乳糖、凝制、デキストリン、リン酸カルシュウム、 合成及び天然ケイ酸アルミニウム、酸化マグネシュウム、 乾燥水酸化アルミニウム、スチアリン酸マグネショウム、 乾燥砂段などがあり、液剤における臓形剤としては、水、 グリセリン、鬼シロップ、プロピレングリコール、エタ ノール、脂肪油、エチレングリコール、ポリエチレング リコール及びソルビトール等が用いられる、

この発明で有効成分として用いられるイソフラギン類 及びトリテルペノイダルサポニン類は公知の化合物であ り、それらの製法も知られているが、例えば、次記方法 で製造することができる。

結構物の最もしくは花を延級能防族アルコール類又は 含水低級脂肪液ナルコール類で施出を行い、その油出液 を減低温縮して油出エキスとする。これを水に整備し、 同量のユープタノールで分配し、関られたブナノール間 をヘキナンで脱脂被さらにカーブタノール、群鍵エナル、 水にて分配を行い、この時に生じる沈殿物よりイソフラ ボノイドを得た(結仏から得たものを以下、PR-1F と略称、動花から得たものを以下、PF-1Fと略称)、 又、酢酸エチル及び水噌はセファディクス1.日-20等 を用いて通常の精製法を行いトリナルペノイダルサポニ

グラフォー及びカーボン並びにプロトンNMR等により 物理値数を選定又は計測することにより建設された。

一方、PF-SPは黄白色-花色の粉末で、ほかにど 味を有する原見の粉末で、メタノール、角メタノールに 易溶、水、ユタノールに可溶、クロロキルム、エーデル、 ヘキサン、四塩化炭素に難縁である。この物質を更に、 液体クロマトグラフィー等の通常の精製法を行いPF-SP中より一般式(耳)に示した3種化合物を物た。これらはずべて白色無品形検束であるが、これらの化合物に にも上記同様の操作で物理道数を測定又は計測し確認された。なお、上記の油出法により緑豆からもイソフラボ ノイド及びトリテルペノイダルサポニンを得ることができる。

以下、上記方法によるイソフラボノイド及びトリテルペノイダルラポニン製造の参考例並びに製造実験の結果を示すが、それらの例は本発明をより詳細に説明するもので、本発明は、決して、それら記載により限定されるものではない。

参考例1 - 馬値割からのイソフラボノイド及びトリテル ベノイダルサポニンの製造

品花を見切し、その1.85kgを10gのメタノールで

ンを得た(葛北から得たものを以下、PF#SPと明称)

更に、上記、水及びローブタノールで分配し得られる 水型部をダイアイオンクロマトグラフィーで分離後、更 にセフェデックスし日ー2日カラムクロマトグラフィー 等で分類を面ねる事によってもイソフラボノイドを得る ことができる。尚、PFー1F、PRー1F及びPFー SPの物性並びにこの成分中に含有される物質は次の通 りである。

まずPF-1F又はPR-1Fはそれぞれ組合色、異白色の製品形形末で、無味もしくは僅かに甘味を有する無臭飲表で、両者ともメタノール、希メタノールに粉溶、水、エタノールに可溶、クロロホルム、エーテル、ヘキサン、四塩化炭器に整弦である。これらの物質のUV級収を制定する時イソフラボノイド特有の251mm付近の性大吸収および263-310mm付近にショルダーが観察された。更に、これら物質を液体クロマトグラフィー等の通常の特別伝を行い、PF-1F中より上記(1)式で示される如くイリソリギン、ゲニステイン、テクトリジン、カッカリドン、カッカチン、カッカライドを、PR-1F中よりダイゼイン、ダイジン、ブスラリン、PG-1、PG-3、フェルモノネチンを視た。これら物質はそれぞれの緻点、非外線吸収、が脳クロマト

温度80°Cで返流油出する。この操作を4回繰り返し 治似を除去しメタノールエキス832.8まを囚、次に、 このエキスをカープタノールと水、冬々1ミで分配し、 ☆河胡エキス345、8g 及びブタノール圏エキス28 7、Qe を得た。このブタノールエキスをヘキランで説。 脂後、nープタノール、酢酸エチル、水、1対4対5の 沿波で分配し、この時に生じる沈殿物を通常の精製法で 精製し、イソフラボノイド(PF-LF)23.3g を 掛た、一方、沈級物以外の選分、水及びブタノール、修 放エチル磁分は矩に、MCI gel CHP20Pを 期い10%~50%メタノールで統下させ、得られる紙 初の西分をクロロキルムと水で分配後、その水型部をボ ンダパックC18を見い、ここでは40%-70%メタノ 一ルで設下させ付られる떨分から以下、系法に促いトリ テルペノイダルサポユン (PF-SP) 50、0g を得 ることができた。

又、上記水器部ニキス345、8mからもダイナイオンクロマトグラフィー、セファデックスカラムクロマトグラフィー等、通常の分離初製法を行うことによってもPF-IFを得ることもできる。

更に、新根3. 0線を推切し、以下、上記、新花の分離 にに仲間し操作し得られるプタノール増ニネス 83. 0 。よりセファデックスしは - 20を用いメタノールで統 下させることにより47. Ot のイソフラボノイド (PR-!F) とトリテルペノイダルサポニン3. Ot を得ることができた。

次に、本発明に拘する薬剤の血中尿炎窒素代謝医療に対する抑制的効果を示す。

#### 実験例 1

体型25-36%の7週令ddy系地性マウスに1.0%アラビアゴムに整測した設快延物を経口投与し、1時間後50%(\*/デ)エタノール5.0%/線を程口投与し、この後4時間目に漁部切開後、心臓より採回し、延心分離にて血病を分離し、この血清中の尿業器無(BUN)値をウレナーゼインドフェノール法にて新定した。

ここで云う正常群とは被検築物の代わりにアテビアゴム溶液のみを投与し、アルコールを投与しない部を指し、又、ここで云う対照郡とは放放動物の代わりにアラビアゴムを投与し、後、上記アルコール5.0 g/keを投与した群を指す。更に、比較試験として関に臨床的に尿業、整署代謝障害に効果があるとされている大道を用い、これとの比較試験も行った。

結果は表1に示す如くである。尚、前別就(外)は下 記の式によって真出した。

表1

乘物名	河星 (mg/Kg)	助致	血清尿素窒素值 (mg/dl) (Mgae ± s.c.)	(%)
正常群	-	38	17.5±0.4	
対照群	-	43	35,9±2.¢	
PF-1F	1960	18	23.4±2.2 ×	67.3 *
PR-IF	1000	21	25.6±1.4 ×	68.8 *
PF-SP	1000	18	24.2±2.2 *	\$3. <b>6</b> *
大資來	\$960	12	31.6±2.7	23.4

米印はカベ 0.05 で対照群に対して有数性がある事を示す。 (エー検定) 001× 車時間 - 車時間 × 100 ×

この結果からアルコールで誘発される血液尿素解解値 の上外傾向を、PF-1F、PR-1F並びにPF-3 Pが何れも、抑制率で見て約60-70%と疑針学的に 行量に抑制することが判明した。

型に、比較試料として目いた大黄泉(信州大賀)の効 単に対比しても、その効果を過に数ぐ軍が確認された。

アルコールの改与による即中原展強度の上昇秩序は、 背系球体が追率の減少による質機能随害に配因するとされている(J. Stud. Alc., 10 203-225 1958)(Jpm. J. Alcohol & Drug Dependence 12(4)327-946 1982)) 従ってフラボノイド並びにサポニンにより血中尿業資素の上昇が抑制された事実はアルコールによる背系球体等 当年の減少を改善している形を示すものである。 特定の改善効果を関待させるものである。

次に、PF-1F、PR-1F並びにPF-SPの程 口投与における無色器性試験をddg-系能性マウスを 用い1群5匹として行った。その結果、3種裏剤とも5 000個/版、で72時間以内における死亡例は全く認 められなかった。これらの結果は本発明の薬剤が有効最 を清風するとき極めて毎性が強く安全性の高い尿素窒素 代剤原言の予防及び改善系である事を示すものである。

更に、人間に対する有効投与型はこれまでの試験更び に大致の確床上での治無用量(和英医薬学会施 Yol.i8 22 1883)に接し、連常成人で3種薬剤とも350-7 00mを1日3-4回に分けて毎日的限用が適当である。

## **乳洗机** 1

## s)類粒剤の製造

PF-IF又はPR-IF又はPF-SP30g を額 末とし、これに、それぞれ乳糖!! 9g およびステアリ ン使マグネシュウム1g を混合、この現合物を打綻して 直径200mのスラック能とする。これを粉砕、整役、研 別して20-50メッシュの類柱剤を得た。

なお、この顆粒飛は症状に合わせて、1回2600-! 200mで、1日3-4回取用できる。

#### b) カプセル前の製造伝

上記の顆粒別もしくはそれを超末としたもの125% をNo. 3のゼラチンカブセルに充壌してカブセル閉を得た。

なお、本カプセル別は、証状に含むせて、1回量5-10カプセル、1日3回まで原用できる。

#### 実遊例2

PF-1F又はPR-iF又はPF-SP254を細末とし、これをそれぞれ乳盤73g、鉄結品セルロース20g及びステアリン酸マグネシュウム7gと気合し、この混合物を単発式打綻機にて打綻して径7m。減量125mgの錠剤を製造した。

なお、本錠別は、1錠中に上型薬剤をそれぞれ25mg の付する、本錠別は1例5-10錠を1日3-4両服用 することができる。

## 第1頁の続き

(I)	nt,	CI.	1			
_	^=	_		(00		

C 07 D 311/36 C 07 H 15/256 識別記号 厅内整理番号

7375-4C 2-7417-4C 7417-4C